This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.



11 Veröffentlichungsnummer:

0 202 538

A1

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 86106209.9

22) Anmeldetag: 06.05.86

(5) Int. Cl.4: A 23 K 1/16

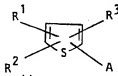
C 07 D 333/38, C 07 D 333/68 C 07 D 333/78, C 07 D 333/80

- (30) Priorität: 17.05.85 DE 3517706 16.08.85 DE 3529247
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 26.11.86 Patentblatt 86/48
- Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE
- (7) Anmelder: BAYER AG
 Konzernverwaltung RP Patentabteilung
 D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)

- Erfinder: Hallenbach, Werner, Dr. Kleiststrasse 10
 D-4018 Langenfeld(DE)
- (72) Erfinder: Lindel, Hans, Dr. Carl-Duisberg-Strasse 321 D-5090 Leverkusen(DE)
- (7) Erfinder: Berschauer, Friedrich, Dr. Claudiusweg 9 D-5600 Wuppertal 1(DE)
- (72) Erfinder: Scheer, Martin, Dr. Herberts-Katernberg 7 D-5600 Wuppertal 1(DE)
- Prinder: de Jong, Anno, Dr.
 Stockmannsmühle 46
 D-5600 Wuppertal 1(DE)

Leistungsfördernde Mittel.

(5) Die vorliegende Erfindung betrifft leistungsfördernde Mittel für Tiere, die durch einen Gehalt an Thienylhernstoffen oder -isoharnstoffen der formel I



in welcher

A für die Reste la und lb steht

R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht, gekennzeichnet sind.

- 1 -

5 BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

5090 Leverkusen, Bayerwerk

Konzernverwaltung RP Patentabteilung

Rt/cm/c

11

10

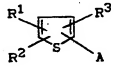
Leistungsfördernde Mittel

15

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von teilweise bekannten Thienylharnstoffen und -isoharnstoffen als leistungsfördernde Mittel bei Tieren.

- Thienylharnstoffe sind bereits bekannt geworden. Sie finden Verwendung als Herbizide und Pflanzenwachstumsregulatoren (vgl. DE-OS 2 040 579, 2 122 636, 2 627 935, 3 305 866, EP-OS 4 931).
- Es ist jedoch nichts über ihren Einsatz als leistungsfördernde Mittel bei Tieren bekannt geworden.
 - 1. Es wurde gefunden, daß Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I

30



I

35

in welcher

Le A 23 725-Ausland

5 A für die Reste Ia und Ib steht

10

- 15 R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- 20 R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- R^3 für die Reste CN, $COOR^7$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht.

5	\mathbb{R}^5	für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
		Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
		substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

- für Wasserstoff, gegebenenfalls aubstituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff oder Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 20 R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

hervorragende leistungsfördernde Wirkung bei Tieren besitzen. Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I sind z.T. bekannt.

30

Thienylharnstoffe der Formel II

ΙI

_	_	_	_	
5	in	wel	che	r

A für den Rest Ia steht

Ιa

- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
 - R^3 für die Reste CN, $COOR^7$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

35

30

- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder
 Heteroaryl steht,
 - R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.
- R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

können z.B. hergestellt werden, indem man Thienylisocyanate der Formel III

in welcher

35 R¹, R² und R³ die oben angegebene Bedeutung haben.

15

5 mit Aminen der Formel IV

 $H - NR^5R^6$

IV

in welcher

10

 ${\bf R}^{\bf 5}$ und ${\bf R}^{\bf 6}$ die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt.

2. Es wurden die neuen Thienylisocyanate der Formel III gefunden

20

III

in welcher

- 25 R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- 30 R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl
 steht,

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,

10

- R³ für die Reste COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes

 Methyl, Cycloalkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls

 substituiertes Aryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
 steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

25

mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-iso-cyanat.

3. Es wurde ferner gefunden, daß man die neuen Thienylisocyanate der Formel III gemäß 2 (oben) herstellen
kann, indem man Thienylamine der Formel V

in welcher

 R^{2} , R^{2} die in 2 (oben) angegebene Bedeutung haben,

10

mit Phosgen umsetzt.

4. Es wurden ferner die neuen Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel VI gefunden

15



in welcher

20

n für 3, 4, 5 oder 6 steht,

A für die Reste Ia und Ib steht

25

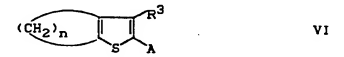
$$R^4$$
 0 | | | | | - N - C - NR⁵R⁶ | Ia

Ιb

30

für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

- 5 R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht.
 - R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls aubstituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- 15 R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- 25 R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
- Es wurde ferner gefunden, daß man die Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI erhält,



5 in welcher

n für 3, 4, 5 oder 6 steht,

A für die Reste la und Ib steht

10

15

20

Ib

- R³ für den Fall, daß n für 3,5,6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- 25 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 30 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,

Le A 23 725

- 5 R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - a) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁵ für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

(CH₂)_n R³ VII

in welcher

n, \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die oben angegebene Bedeutung haben

mit Isocyanaten der Formel VIII

OCN - R⁶ VIII

in welcher

30 R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat.

umsetzt, oder

35

b) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R³ die oben angegebene Bedeutung haben.

mit Aminen der Formel IV

$$H - NR^5R^6$$
 IV

20 in welcher

 \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 die oben angegebene Bedeutung haben.

25 umsetzt, oder

c) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

5 n, R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X

10

$$Ha1 - C = N - R^6$$
 X

in welcher

15 R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht,

20 umsetzt.

Es war völlig überraschend, daß die Thienylharnstoffe der Formel I leistungsfördernde Eigenschaften bei Tieren aufweisen. Es gab aus dem Stand der Technik keinerlei Hinweis auf diese neue Verwendung der teilweise bekannten Thienylharnstoffe der Formel I.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel I in welcher

30 A für die Reste la oder Ib steht,

für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, gegebenenfalls substituiertes C_{1-6} -Acyl, gegebenenfalls substituiertes Aroyl, insbe-

35

Le A 23 725

5 sondere Benzoyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Arylamino, insbesondere Phenyl-Di-C₁₋₄-alkylamino, 10 amino substituiertes C₁₋₆-Alkyl sowie für Phenyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C₁₋₄-Alkyl, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C1-4-Alkyl-15 amino, Di-C1-4- alkylamino, C1-4-Alkoxyalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, Acyl.

20 R² für die bei R¹ aufgeführten Reste steht,

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden beiden C-Atomen für gesättigte oder ungesättigte carbocyclische Reste mit 5-8 Ringgliedern stehen, die gegebenenfalls durch 25 OH, C₁₋₄-Alkyl, Halogen, Nitro, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, C₁₋₄-Dialkylamino, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, C1-4-Alkoxyalkyl substituiert sind und einer der 30 Ringglieder, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktion (C = 0) tragen kann; für den Fall, daß R¹ und R² mit den angrenzenden C-Atomen einen heterocyclischen Ring bilden, hat dieser 5 -6 Ringglieder und trägt O, S oder N als Heteroatome. 35

- 5 R3 für die Rest CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht,
 - R4 für Wasserstoff oder C1-4-Alkyl steht,
- für Wasserstoff, für gegebenenfalls durch Halogen, R⁵ 10 C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C₁₋₄-alkylamino substituiertes C₁₋₆-Alkyl, C3-8-Cycloalkyl, C2-6-Alkenyl ferner für Phenyl 15 oder Naphthyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C1-4-Alkyl, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C1-4-al-20 kylamino, C₁₋₄-Alkoxyalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C1-4-Halogenalkoxy, C1-4-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, sowie für Thienyl steht, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch 25 C₁₋₄-Alkyl, CN, Halogen, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl substituiert ist,
 - R6. R7 and R9 für die bei R5 angeführten Reste stehen.
- 30 R⁸ für Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkyl, C₃₋₈-Cycloalkyl steht,
- R¹⁰ für die bei R⁵ angeführten Reste, mit Ausnahme von Wasserstoff steht.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in welcher

Le A 23 725

- 5 A für die Reste Im und Ib steht.
- für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist,
 Phenyl, das gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl, Halogen,
 C₁₋₄-Halogenalkyl, insbesondere Trifluormethyl,
 C₁₋₄-Hologenalkoxy, insbesondere Trifluormethoxy substituiert ist, für Nitro, Acyl, insbesondere Acetyl, steht.
- 15 R² für die bei R¹ angegebenen Reste steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gesättigten 5-8-gliedrigen carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl substituiert ist und gegebenenfalls an den Ringgliedern, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktionträgt, sowie gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen annellierten Benzolring stehen, der gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, C₁₋₄-Alkyl substituiert ist.
 - R3 für die Reste CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht,
- R^4 und R^6 für Wasserstoff stehen,
 - für Wasserstoff, C_{1-6} -Alkyl, C_{1-4} -Alkylthio- C_{1-4} -alkyl, Cycloalkyl mit bis zu 8 C-Atomen, C_{2-4} -Alkenyl, Phenyl, das gegebenenfalls durch C_{1-4} -Alkyl, C_{1-4} -Halogenalkyl, C_{1-4} -Alkoxy, Halogen, insbesondere

- Chlor, Nitro, substituiert ist, Naphthyl, Thienyl, das gegebenenfalls durch CN, C₁₋₄-Alkyl, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl substituiert ist, steht,
- für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl,

 Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alkenyl, insbesondere Allyl,
 sowie für Phenyl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl steht,
- 15 R^9 für Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl steht,
 - R¹⁰ für C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl, Phenyl steht.
- Insbesondere seien Verbindungen der Formel I genannt, in welcher
 - A für den Rest der Formel Ia steht,
- für Wasserstoff, C₁₋₅-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, Isopropyl, t-Butyl, n-Pentyl, Acetyl, Phenyl, Nitro steht,
- R² für die bei R¹ angeführten Reste steht,
 - ${
 m R}^1$ und ${
 m R}^2$ gemeinsam für einen an den Thiophenring ankondensierten Cyclopentan-, Cyclohexan-, Cyclohexan-, Cyclohexano-, Cyclohexano- oder Benzolring stehen, die gegebenenfalls durch ${
 m C}_{1-4}$ -Alkyl, insbesondere

- Methyl, Halogen, insbesondere Chlor, Nitro substituiert sein können, stehen,
 - R3 für die Reste CN, CONR⁸R⁹, COOR⁷, COR¹⁰ steht,
- 10 R^4 und R^6 für Wasserstoff stehen,
 - für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, Cycloalkyl mit bis zu
 6 C-Atomen, Phenyl, das gegebenenfalls durch Halogen,
 insbesondere Chlor, Nitro, Methyl, Methoxy, Trifluormethyl substituiert ist, steht,
 - für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alkenyl insbesondere Allyl, sowie für Phenyl steht,

15

- R8 für Wasserstoff steht,
- R⁹ für Wasserstoff oder Methyl steht,
- 25 R¹⁰ für Methyl oder Phenyl steht.

30

5 Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen genannt:

		R ¹ R ³	A = -NH-CO-NHR ⁶			
10	R ¹	R ²	R ³	R ⁶		
15	н	-сн сн ₃	3-CO ₂ Et	-CH ₃		
	н	сн ³ -сн	3-CO ₂ Et	-сн сн ³		
20	н	-сн -сн ₃	3-C0 ₂ Et	-(H)		
	. H	-сн - сн ₃	3-CO ₂ Et			
25	H	-CH CH3	3-C0 ₂ Et	sec-Butyl		
30	н	-cH ₂ -CH	3-C0 ₂ Et	-cH ³		
	H	-сн ² -сн ³	3-C0 ₂ Et	сн ³ -сн -		
35	н	-сн ₂ -сн	3-C0 ₂ Et	-(H)		

Le A 23 725

5 F	R ²	R ³	R ⁶
10	cH ₃	3-C0 ₂ Et	- (
	CH ₃ CH ₃ CH ₃	3-CO ₂ Et	sec-Butyl
15 15	сн ³ сн ³	3-C0 ₂ Et	tertButyl
1	н -сн сн ₃	3-C0 ₂ Et	tertButyl
20	-CH ₃ -Et	3-CO ₂ Et	сн ³
	-CH ₃ -Et	3-C0 ₂ Et	-
25	-←CH ₂ +3	CONH2	снз
	²⁵	CONH ₂	1-Propyl
	+CH ₂ +3	CONH ₂	n-Butyl
	+CH ₂ →3	CONH2	Cyclohexyl
50	+CH ₂ + ₃	CONH ₂	Phenyl
30	+CH ₂ +3	CONH2	4-Chlorphenyl
	+CH ₂ + ₄	CONHC ₂ H ₅	CH ³
	+CH ₂ + ₄	CONHC ₂ H ₅	1-Propyl
	+ch ₂ -s-ch ₂ ch ₂ +	CONHZ	CH3
35	-+сн ₂ -о-сн ₂ сн ₂ +	CONH ₂	CH3
35	+CH ₂ -NH-CH ₂ CH ₂ +	COOC ₂ H ₅	CH ³

5		$\lambda = -NH-CO-NR^5R^6$				
	R ¹	R ²	R ³	R ⁵	R ⁶	
	+CH ₂	2+4	соосн3	сн3	CH3	
10	+CH	2+4	COOCH3	CH ³	С ₂ Н ₅	
	+ CH ₂		COOCH3	C ₂ H ₅	С ₂ Н ₅	
	+c H ₂	2 ⁺ 4	CONH2	CH ³	CH ³	
	+CH		CONH2	CH ³	C ₂ H ₅	
	+CH	2+4	CONH2	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	
15	+CH	2 ⁺ 4	CN	CH ³	CH ³	
	+ CH ₂	2 ⁺ 4	CN	CH ³	с ₂ н ₅	
	+CH	2 ⁺ 4	CN	C ₂ H ₅	с ₂ н ₅	
	← CH ₂		COOCH3	сн ³	CH ³	
	← CH ₂	2 ⁻⁾ 5	COOCH3	CH3	С ₂ Н ₅	
20	+ CH	2 ⁺ 5	сооснз	с ₂ н ₅	С ₂ Н ₅	
	₹¢H	2 ⁺ 5	CONH ₂	СН ^З	СН ^З	
	→ CH		CONH2	снз	с ₂ н ₅	
	← CH ₂		CONH	с ₂ н ₅	С ₂ Н ₅	
	+CH	275	CN	снз	снз	
25	-+CH	2 ⁺ 5	CN	C ₂ H ₅	C2H5	
	R ¹		R ²	. R ³	$R^6 (R^5 = H)$	
30					- CU	
	н		-сн ₃	3-CO ₂ Et	-сн ₃	
	H		-ch3	3-C0 ₂ Et	-сн ³	
35	н		-cH3	3-co ^S Ef	-(H)	
	н		-cH3	3-CO ₂ Et	-(0)	

Le A 23 725

5 _F	R 1	R ²	R ³	R ⁶
10	сн ³ -сн сн ³	Н	о о	-сн ₃
15	сн ³ -сн	H	3-с-ин ₂	-
15	CH ³	Н	о з-с-ин ₂	-CH -CH3
20	н	-Et	3-C0 ₂ Et	
	н	-Et	3-C0 ₂ Et	сн ³ -сн сн ³
25	. H	-Et	3-C0 ₂ Et	сн ³ -сн сн ³
	н	-Et	3-CO ₂ Et	- 🔷
30	н	-Et	3-CO ^S Ef	tertButyl
	н	-Et	3-C0 ₂ Et	(R ⁵) (R ⁶) -CH ₃ , -CH ₃
35	-Et	-CH3	3-CO ₂ Et	-сн ₃ , -сн ₃

Le A 23 725

5	R ¹	R ² .		R ³		R ⁶		
•								
	CH3	Н		C00C2H5		сн3		
	CH3	н		COOC ₂ H ₅		i-Prop	i-Propyl	
10	CH3	Н		C00C2H5		i-Buty	i-Butyl	
	CH ³	Н		COOC ₂ H ₅		Cyclop	entyl	
	CH3	H.		C00C2H5		Cyclohexyl		
	CH3	Н		COOC ^S H	5	Phenyl	Phenyl	
	CH3	H		COOC 2H	5	4-Meth	oxyphenyl	
15	H	H n-C ₅ H ₁₁		COOC ₂ H ₅		CH3	CH ³	
	н	n-C ₅ H ₁₁		cooc ₂ H ₅		i-Propyl		
	Н	n-C ₅ H ₁₁		COOC ₂ H ₅		i-Butyl		
	Н	n-C ₅ H ₁₁		COOC ² H	COOC ₂ H ₅		Cyclopentyl	
30	н	n-C ₅ H ₁₁		COOC ₂ H ₅		Cyclohexyl		
2 0	н	n-C ₅ H ₁₁		соос ₂ н ₅		•	Phenyl	
	н	n-C ₅ H ₁₁		COOC ₂ H ₅		4-Chlo	rphenyl	
	H	n-C5H11		COOC ² H		4-Meth	oxyphenyl	
	H	Phenyl		3-6006	2 ^H 5	Cyclop	ropyl	
25		0-R ⁵						
		1						
	$A = -NH-C=NR^6$							
30	R ¹	R ²	R ³		R ⁵		R ⁶	_
						•		
	-сн3	-сн3	3-00	2Et	-Et		-сн ^З	
35	-н	-	3-00	O _Z EŁ	-Et		-сн3	
_ •	-н	-н	3-C(O ₂ Et	-Me		-	
				-				

Le A 23 725

- 5 Die Thienylharnstoffe der Formel I sind teilweise bekannt. Sie lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (DE-OS 2 122 636, 2 627 935).
- Die Thienylverbindungen der Formel II, in welcher der Rest

 10 A für den Harnstoffrest der Formel Ia in 2-Stellung des
 Thienylrings steht, lassen sich besonders vorteilhaft herstellen, indem man Thienyl-2-isocyanat der Formel III mit
 den Aminen der Formel IV umsetzt (vgl. Verfahren 2 oben).
- Verwendet man 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen und Methylamin, läßt sich der Reaktionsverlauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

Als Verbindungen der Formel III werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, die in den Substituenten R¹, R² und R³ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen. Die Verbindungen der Formel III sind neu. Ihre Herstellung erfolgt nach dem unter 4 angegebenen Verfahren, das weiter unten näher erläutert wird.

Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen der Formel III genannt:

- 2-Isocyanato-3-cyano-thiophen
 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen
 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
- Als Verbindungen der Formel IV werden bevorzugt die jenigen eingesetzt, die in den Substituenten R⁵ und R⁶ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel IV sind bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

2-Isocyanato-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel IV
genannt:
Ammoniak, Methylamin, Dimethylamin, Ethylamin, Diethylamin, n-Propylamin, Di-n-propylamin, Isopropylamin, Diisopropylamin, n-Butylamin, i-Butylamin, sec-Butylamin,
t-Butylamin, Cyclopentylamin, Cyclohexylamin, Anilin,
2-Chloranilin, 3-Chloranilin, 4-Chloranilin, 2-Nitroanilin, 3- Nitroanilin, 4-Nitroanilin, 2-Methylanilin,
3-Methylanilin, 4-Methylanilin, 2-Methoxyanilin, 3-Methoxyanilin, 4-Methoxyanilin, 2-Trifluormethylanilin,
3-Trifluormethylanilin, 4-Trifluormethylanilin,

Le A 23 725

Zur Herstellung der Thienylharnstoffe der Formel II werden die Thienylisocyanate der Formel III und die Amine der Formel IV in etwa äquimolaren Mengen umgesetzt. Ein Überschuß der einen oder der anderen Komponente bringt keine wesentlichen Vorteile.

10

Die Umsetzung kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen. Als Verdünnungsmittel seien genannt:

Alle inerten organischen Lösungsmittel, Hierzu gehören 15 insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan. Hexan. Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol. Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol. 20 ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester. wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril. Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

30

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydrotypyridimidin: ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen

wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV- chlorid. - Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

- 10 Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20° und 70°C.
- 15 Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Amine, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.
- Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens
 20 setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Amins. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere
 25 Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Wie bereits erwähnt sind die Thienylisocyanate der Formel III neu. Bevorzugt sind Thienylisocyanate der Formel III, die in den Substituenten \mathbb{R}^1 - \mathbb{R}^3 , die bei den Verbindungen der Formel I für die Substituenten \mathbb{R}^1 - \mathbb{R}^3 angegebenen be-

35

⁵ vorzugten Bedeutungen haben. Bevorzugte Verbindungen der Formel III sind im einzelnen die im Verfahren 2 angegebenen Verbindungen.

Thienylisocyanate der Formel III lassen sich durch Umset-10 zung der entsprechenden Thienylamine der Formel V mit Phosgen herstellen. Verwendet man 2-Amino-3-acetyl-4,5tetramethylenthiophen und Phosgen, läßt sich der Reaktionsablauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

Als Thienylamine der Formel V werden bevorzugt diejenigen 20 eingesetzt, die in den Substituenten R¹-R³ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel V sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (K. Gewald et al. Chem. Ber. 98 (1965), S. 3571, Chem. 25 Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931).

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel V genannt:

2-Amino-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen

30 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-t-butoxy-carbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen

2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen

- 5 2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
 2-Amino-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-ethyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-n-butyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen
 15 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-ethylthiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-ethylthiophen
- Die Umsetzung der Amine der Formel V mit Phosgen kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen.

Als Verdünnungsmittel seien genannt: inerte organische Lösungsmittel, insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol, o-Dichlorbenzol.

30

Die Umsetzung erfolgt bei -20 bis +180°C, bevorzugt bei -10 bis +100°C. Es kann bei Normaldruck oder bei erhöhtem Druck gearbeitet werden.

⁵ Die Ausgangsstoffe werden in äquimolaren Mengen eingesetzt, bevorzugt ist ein Überschuß an Phosgen von 2-3 Mol pro Mol Amin der Formel V.

Die Reaktion wird ohne oder in Gegenwart von Säurebinde
10 mitteln durchgeführt. Säurebindemittel sind bevorzugt z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, Dimethylanilin.

Die Amine der Formel V werden zu einer Lösung von Phosgen zugegeben und gegebenenfalls unter weiterem Einleiten von Phosgen umgesetzt. Die Umsetzung kann auch ohne Lösungsmittel durchgeführt werden.

Wie bereits erwähnt, sind die Thienylharnstoffe der Formel VI neu.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel VI, in der die Reste R³ und A die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Im einzelnen seien die weiter vorne aufgeführten Thienylharnstoffe genannt.

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, lassen sich nach dem weiter oben beschriebenen Verfahren aus den entsprechenden Thienylisocyanaten und den entsprechenden Aminen herstellen. Einzelheiten dieses Verfahrens sind bereits weiter oben angegeben.

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ia steht und R⁵ für Wasserstoff steht, lassen sich aus den 35

Le A 23 725

20

entsprechenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit Isocyanaten der Formel VIII herstellen. Verwendet man 2-Methylamine-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylenthiophen und Phenylisocyanat, läßt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

COOCH₃
CH₃
CH₃
COOCH₃
CH₃

Die als Ausgangsprodukte zu verwendenden Thienylamine der Formel VII sind bekannt oder lassen sich analog zu be20 kannten Verfahren herstellen (K. Gewald Chem. Ber. 98
(1965), S. 3571, Chem. Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931,
G. Coppola et.al. J. Heterocycl. Chem. 1982, S. 717).

Es werden bevorzugt die Thienylamine der Formel VII einge-25 setzt, die in den Substituenten R³ und R⁴ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben.

Im einzelnen seien die auf Seite 28 und 29 aufgeführten 30 Verbindungen der Formel VII genannt.

35

Die als Ausgangsprodukte zu verwendenden Isocyanate sind bekannt. Als Beispiele seien im einzelnen genannt: Methylisocyanat, Ethyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, n-Butyl-, Isobutyl-, tert.-Butyl- und Phenylisocyanat, 3-Chlorphenylisocyanat, 4-Chlorphenylisocyanat, 2,6-Dichlorphenylisocyanat.

Die erfindungsgemäße Umsetzung zwischen den Thienylaminen und den Isocyanaten führt man vorzugsweise in Gegenwart eines Verdünnungsmittels durch. Als solche eignen sich ¹⁵ alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform. 20 Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether. Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-. Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, 25 wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril. Benzonitril. Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin,

Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyrimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV- chlorid. - Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

10

Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20°und 70°C.

15

Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Isocyanate, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.

20

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Isocyanats. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Thienylischarnstoffe der Formel VI, in welcher A für den
Rest Ib steht, lassen sich aus den entsprechenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit den entsprechenden Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X her-

5 stellen. Verwendet man 2-Ethylamino-3-benzoyl-4,5-hexamethylenthiophen und N-Phenyl-imidokohlensäureethylesterchlorid, läβt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

20 CON - C = N

Es werden bevorzugt die weiter oben als bevorzugt angegebenen Thienylamine eingesetzt.

25 Imidokohlensäureesterhalogenide sind bekannt.

In Formel X haben \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 bevorzugt die weiter oben angegebenen bevorzugten Bedeutungen.

30 Halogen steht insbesondere für Chlor.

Im einzelnen seien folgende Imidokohlensäureesterhalogenide genannt: N-Methylimidokohlensäureethylesterchlorid, N-Ethyl-imidokohlensäureethylesterchlorid, N-Propyl-imidokohlensäureestermethylesterchlorid, N-Phenylimidokohlensäureethylesterchlorid.

Le A 23 725

Die Umsetzung erfolgt gegebenenfalls in Gegenwart von Säureakzeptoren. Katalysatoren und Verdünnungsmitteln.

Die Verbindungen der Formel VII und X werden bevorzugt äquimolar eingesetzt. Ein Überschuß der einen oder anderen ¹⁰ Komponente bringt keinen wesentlichen Vorteil.

Als Verdünnungsmittel kommen alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage, Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte 15 Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan. Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Als Säureakzeptoren können alle üblichen Säurebindemittel
verwendet werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalicarbonate, -hydroxide oder -alkoholate, wie Natrium- oder
Kaliumcarbonat, Natrium- und Kaliumhydroxid, Natrium- und
Kaliummethylat bzw. -ethylat, ferner aliphatische, aromatische oder heterocyclische Amine, beispielsweise Trime-

5 thylamin, Triethylamin, Tributylamin, Dimethylanilin, Dimethylbenzylamin, Pyridin und 4-Dimethylaminopyridin.

Als Katalysatoren können Verbindungen verwendet werden, welche gewöhnlich bei Reaktionen in Zweiphasensystemen aus 10 Wasser und mit Wasser nicht mischbaren organischen Lösungsmitteln zum Phasentransfer von Reaktanden dienen (Phasentransferkatalysatoren). Als solche sind vor allem Tetraalkyl- und Trialkylaralkyl-ammoniumsalze mit vorzugsweise 1 bis 10, insbesondere 1 bis 8 Kohlenstoffen je 15 Alkylgruppe, vorzugsweise Phenyl als Arylbestandteil der Aralkylgruppe und vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkylteil der Aralkylgruppen bevorzugt. Hierbei kommen vor allem die Halogenide, wie Chloride, Bromide und Iodide, vorzugsweise die Chloride und Bromide in Frage. Beispielhaft seien Tetrabutylammoniumbromid, Benzyl-triethylammoniumchlorid und Methyltrioctylammoniumchlorid genannt.

- Die Reaktionstemperatur wird zwischen etwa 0°C und 130°C,
 vorzugsweise zwischen etwa 20°C und 60°C gehalten. Das
 Verfahren wird vorzugsweise bei Normaldruck durchgeführt.
 Die Aufarbeitung erfolgt in üblicher Weise.
- Die Wirkstoffe werden als Leistungsförderer bei Tieren zur Förderung und Beschleunigung des Wachstums, der Milch- und Wollproduktion, sowie zur Verbesserung der Futterverwertung, der Fleischqualität und zur Verschiebung des

⁵ Fleisch-Fett-Verhältnisses zugunsten von Fleisch eingesetzt. Die Wirkstoffe werden bei Nutz-, Zucht-, Zier- und Hobbytieren verwendet.

Zu den Nutz- und Zuchttieren zählen Säugetiere wie z.B.

Rinder, Schweine, Pferde, Schafe, Ziegen, Kaninchen,
Hasen, Damwild, Pelztiere wie Nerze, Chinchilla, Geflügel
wie z.B. Hühner, Puten, Gänse, Enten, Tauben, Fische wie
z.B. Karpfen, Forellen, Lachse, Aale, Schleien, Hechte,
Reptilien wie z.B. Schlangen und Krokodile.

Zu den Zier- und Hobbytieren zählen Säugetiere wie Hunde und Katzen, Vögel wie Papageien, Kanarienvögel, Fische wie Zier- und Aquarienfische z.B. Goldfische.

Die Wirkstoffe werden unabhängig vom Geschlecht der Tiere während allen Wachstums- und Leistungsphasen der Tiere eingesetzt. Bevorzugt werden die Wirkstoffe während der intensiven Wachstums- und Leistungsphase eingesetzt. Die intensive Wachstums- und Leistungsphase dauert je nach

Tierart von einem Monat bis zu 10 Jahren.

Die Menge der Wirkstoffe, die den Tieren zur Erreichung des gewünschten Effektes verabreicht wird, kann wegen der günstigen Eigenschaften der Wirkstoffe weitgehend variiert werden. Sie liegt vorzugsweise bei etwa 0,001 bis 50 mg/kg insbesondere 0,01 bis 5 mg/kg Körpergewicht pro Tag. Die passende Menge des Wirkstoffs sowie die passende Dauer der Verabreichung hängen insbesondere von der Art, dem Alter, dem Geschlecht, dem Gesundheitszustand und der Art der Haltung und Fütterung der Tiere ab und sind durch jeden Fachmann leicht zu ermitteln.

- Die Wirkstoffe werden den Tieren nach den üblichen Methoden verabreicht. Die Art der Verabreichung hängt insbesondere von der Art, dem Verhalten und dem Gesundheitszustand der Tiere ab.
- Die Wirkstoffekönnen einmalig verabreicht werden. Die Wirkstoffe können aber auch während der ganzen oder während eines Teils der Wachstumsphase temporär oder kontinuierlich verabreicht werden. Bei kontinuierlicher Verabreichung kann die Anwendung ein- oder mehrmals täglich in regelmäβigen oder unregelmäβigen Abständen erfolgen.

Die Verabreichung erfolgt oral oder parenteral in dafür geeigneten Formulierungen oder in reiner Form. Orale Formulierungen sind Pulver, Tabletten, Granulate, Drenche, Boli sowie Futtermittel, Prämixe für Futtermittel, Formulierungen zur Verabreichung über Trinkwasser.

Die oralen Formulierungen enthalten den Wirkstoff in Konzentrationen von 0,01 ppm - 100 %, bevorzugt von 0,01 ppm 25 - 1 %.

Parenterale Formulierungen sind Injektionen in Form von Lösungen, Emulsionen und Suspensionen, sowie Implantate.

Die Wirkstoffe können in den Formulierungen allein oder in Mischung mit anderen Wirkstoffen, Mineralsalzen, Spurenelementen, Vitaminen, Eiweißstoffen, Farbstoffen, Fetten oder Geschmacksstoffen vorliegen. Die Konzentration der Wirkstoffe im Futter beträgt normalerweise etwa 0.01-500 ppm, bevorzugt 0,1-50 ppm.

Die Wirkstoffe können als solche oder in Form von Prämixen oder Futterkonzentraten dem Futter zugesetzt werden.

Beispiel für die Zusammensetzung eines Kükenaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

- 200 g Weizen, 340 g Mais, 361 g Sojaschrot, 60 g Rindertalg, 15 g Dicalciumphosphat, 10 g Calciumcarbonat, 4 g
 jodiertes Kochselz, 7,5 g Vitamin-Mineral-Mischung und
 2,5 g Wirkstoff-Prämix ergeben nach sorgfältigem Mischen
 1 kg Futter.
- In einem kg Futtermischung sind enthalten:
 600 I.E. Vitamin A, 100 I.E. Vitamin D₃, 10 mg Vitamin
 E, 1 mg Vitamin K₃, 3 mg Riboflavin, 2 mg Pyridoxin,
 20 mcg Vitamin B₁₂, 5 mg Calciumpantothenat, 30 mg
 Nikotinsäure, 200 mg Cholinchlorid, 200 mg Mn SO₂ x H₂O,
 140 mg Zn SO₄ x 7 H₂O, 100 mg Fe SO₄ x 7 H₂O und 20 mg Cu
 SO₄ x 5 H₂O.
- 2,5 g Wirkstoff-Prämix enthalten z.B. 10 mg Wirkstoff, 1 g DL-Methionin, Rest Sojabohnenmehl.

5 Beispiel für die Zusammensetzung eines Schweineaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

630 g Futtergetreideschrot (zusammengesetzt aus 200 g Mais, 150 g Gerste-, 150 g Hafer- und 130 g Weizenschrot), 10 80 g Fischmehl, 60 g Sojaschrot, 60 g Tapiokamehl, 38 g Bierhefe, 50 g Vitamin-Mineral-Mischung für Schweine, 30 g Leinkuchenmehl, 30 g Maiskleberfutter, 10 g Sojsöl, 10 g Zuckerrohrmelasse und 2 g Wirkstoff-Prämix (Zusammensetzung z.B. wie beim Kükenfutter) ergeben nach sorg-15 fältigem Mischen 1 kg Futter.

Die angegebenen Futtergemische sind zur Aufzucht und Mast von vorzugsweise Küken bzw. Schweinen abgestimmt, sie können jedoch in gleicher oder ähnlicher Zusammensetzung 20 auch zur Fütterung anderer Tiere verwendet werden.

25

30

5 Beispiel A

Ratten-Fütterungsversuch

Weibliche Laborratten 90-110 g schwer vom Typ SPF Wistar

10 (Züchtung Hagemann) werden ad lib mit Standard Rattenfutter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff versetzt
ist, gefüttert. Jeder Versuchsansatz wird mit Futter der
identischen Charge durchgeführt, so daß Unterschiede in
der Zusammensetzung des Futters die Vergleichbarkeit der

15 Ergebnisse nicht beeinträchtigen können.

Die Ratten erhalten Wasser ad lib.

Jeweils 12 Ratten bilden eine Versuchsgruppe und werden

20 mit Futter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff
versetzt ist gefüttert. Eine Kontrollgruppe erhält Futter
ohne Wirkstoff. Das durchschnittliche Körpergewicht sowie
die Streuung in den Körpergewichten der Ratten ist in
jeder Versuchsgruppe gleich, so daß eine Vergleichbarkeit

25 der Versuchsgruppen untereinander gewährleistet ist.

Während des 13-tägigen Versuchs werden Gewichtszunahme und Futterverbrauch bestimmt.

30 Es werden die aus der Tabelle ersichtlichen Ergebnisse erhalten:

5 <u>Tabelle:</u> Ratten-Fütterungsversuch

Wirkstoff Dosis 25 ppm	Gewichtszunahme
Kontrolle, ohne Wirkstoff	100
COOC ₂ H ₅ NHCNHCH ₃	111
COOC ₂ H ₅ NHCNHCH(CH ₃) ₂	112
20 CONH ₂ NHCNHCH ₃	114 (<u>10ppm)</u>
25 CONH ₂ NH-C-NH-C ₄ H ₉ -n	112
30 CONH ₂ NHCNH H	. 111
35 COOCH ₃ NHCNHC ₄ H ₉ n	113

Dosis 25 ppm NHCNHC4H971 инсинсн_з О CONH₂

5 Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

Herstellung von

10

4,5 g (0,023 mol) 2-Amino-tetrahydrobenzothiophen-3-carbonsaureamid (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)) und 1,4 g (0,024mol) Methylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Chloroform 24 h unter Rückfluß erhitzt.

Dann wurde die Chloroformphase dreimal mit je 50 ml
Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und
eingedampft. Das anfallende Rohprodukt wurde aus Ethanol
umkristallisiert.

Ausbeute: 5,5 g (95 %), Schmp. 202°C (Zers.)

25 EA Ber. C 52,2 Gef. C 52,2

Н 6,0 Н 5,9

N 16,6 N 16.6

Beispiel 2

30 Herstellung von

35

5,3 g (0,03 mol) 2-Amino-3-cyano-tetrahydrobenzothiophen (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)) und 5,1 g (0,033 mol) 4-Chlorphenylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Pyridin 10 Stunden bei 70°C gerührt. Das ausgefallene Rohprodukt wurde abgesaugt, mit verdünnter Salzsäure und mit Wasser gewaschen und aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 7,1 g (72 %); Fp.) 250°C.

EA Ber. C 57,9 Gef. C 58,0

H 4,3 H 4,2

N 12,7 N 12,7

Cl 10,7 Cl 10,7

Beispiel 3

15

N-Isopropyl-N'-2(3-cyan-4-tert,-butyl-thienyl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,1 g (35,6 mmol) Isopropylamin in 50 ml trockenem Toluol wurden 4 g (19,4 mmol) 2-Isocyanato-4-tert.-butyl-3-cyan-thiophen, gelöst in 50 ml trockenem Toluol, zugetropft. Es wurde eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wurde die Lösung in 1 2,5 N-Salzsäure eingerührt, die organische Phase abgetrennt und mit 100 ml NaHCO3-Lösung gewaschen. Der nach Abdampfen des Toluols im Vakuum verbleibende Rückstand wurde aus Toluol/Petrolether umkristallisiert.

Ausbeute: 1,88 g (36,5 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 183-184°C.

5 Beispiel 4

N-Isopropyl-N'(2-carbomethoxy-thien-3-yl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,2 g (37 mmol) Isopropylamin in 50 ml
trockenem Toluol wurde eine Lösung von 6,4 g (35 mmol)
2-Carbomethoxy-3-isocyanato-thiophen (Esso Research and
Engineering Company, BE 767244-Q) in 50 ml trockenem
Toluol bei 0°C langsam zugetropft. Das Produkt fiel als
weißer Feststoff aus. Es wurde noch 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, dann abgesaugt und im Vakuum getrocknet.
Ausbeute: 6,8 g (80,3 % der Theorie),
Schmelzpunkt: 119°C.

20

25

30

35

⁵ Nach den Verfahren der Beispiele 1-4 wurden folgende Verbindungen erhalten:

10	R ¹	S NR4R	5	R ⁴ =	H, R ⁵ = -	O C-NHR ⁶
	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
15	5	н	н	3-CO ₂ Et	- €	158
20	6	н	H	3-CO ₂ Et	-сн _З	128
	7	Н	H	3-CO ₂ Et	-(H)	136
25	8	н	.H -	3-CO ₂ Et	$ \bigcirc $	126
	9	-CH3	-CH3	3-C0 ² Ef	-сн3	128 (Z.)
30	10 .	-сн3	-сн3	3-C0 ₂ Et	-n-Butyl	78
	11	-снз	-сн ₃	3-CO ₂ Et	-ch -ch ³	135
35	12	-сн3	-сн3	3-C0 ₂ Et	\bigcirc	156

5	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R3	R ⁶	Fp.[C]
	13	Н	н	3-C0 ₂ Et	-сн ₃	98
10	14 -		н	3-C02Et	-сн _З	1,31
	15 -		н .	3-CO ₂ Et	←	112-4
15	16 -	\bigcirc	. H	3-C0 ₂ Et	-сн ³ -сн ³	142
20	17	н		3-COZEf	-сн ₃	145
-	18	н	√	3-CO ₂ EŁ	n-Butyl	122,5
25	19	-сн3	-сн ₃	о 3-с-о-с ₄ н	₉ -t -CH ₃	159
30	20	н	\leftarrow	о э-с-ин ₂	-сн ₃	> 250
	21	Ĥ	◆	о 3-с-ин ₂	$\overline{\diamondsuit}$	> 250
35	22	Н	◆	з-с-ин ⁵ ∥ 0	-ch ch3	> 250

5	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
	23			3-C0 ₂ Et	-сн _{сн3}	155
10	24 te	rt.Butyl	н	3-C≡N	н	229
15	25	н і-Р	ropyl	3-C0 ₂ Et	-cH ³	91
	26 te	rt.Butyl	Ħ	3-C=N	√	212,5
20	27	н -(<u></u>	3-C0 ₂ Et	н	126,5
	28	-c ₂ H ₅	-сн3	3-C0 ² Ef	-сн ₃	121-2
25	29	н і-Р	ropy1	3-C0 ₂ Et	H	98-99
30	30	н	Н	2-C0 ₂ Me	√	133
	31	н	н .	2-C0 ₂ Me	н	221
35	32	н	н .	2-C0 ₂ Me	-сн3	139
					•	

Te A 23 725

5	Bap.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
10	33	н	◆	3-CO ₂ Et	◆	139-141
10	34	-Et	-сн3	3-CO ₂ Et	$\overline{\diamondsuit}$	154
15	35	-Et	-сн3	3-CO ₂ Et	H	132-3
	36	-Et	-CH3	3-C0 ² Ef	-сн ₃	139-140
	37	-Et	-сн3	3-CO ^S Ef	n-Butyl	72
20	38	-CH3	◆	з-с-ин ² 0	-сн3	222
25	39	-сн3	◆	э-с-ин ⁵ 0	-cH -cH	215
30	40	-сн3	◆	з-с-ин ^S ∥ о	-сн ₂ -сн ₃	221
	41	-сн3	- ⊘	3-С-ИН ₂	-n-Butyl	217
35	42	-сн3	◆	о 0		>250

⁵ Bsp.1	Nr. R ¹	RZ	R3	R6	Fp.[C]
43	Н	Н	2-C0 ₂ Me		135
44	н	н ,	3-C≡N	C=N	225
15 45	н	н	2-C0 ₂ Me	n-Butyl	72
46	-сн ₃	$ \bigcirc $	3-C0 ₂ Et	-сн ₃	135
20 47	-сн3	$ \bigcirc $	3-C0 ₂ Et	n-Butyl	119
48	-сн ₃	◆	3-CO ₂ Et	$ \bigcirc $	113
25 49	-сн3	$ \bigcirc $	3-C0 ₂ Et	-cH -cH ³	125
50	- ((CH ₂)4-	3-COOH	-ch -ch ³	174

Weiter werden analog zu den Beispielen 1 - 4 Verbindungen der folgenden Formel erhalten:

Le 23 725

5	Bsp.Nr.	ח	х	R	Fp.[*C]
	51	3	COOC ₂ H ₅	CH3	165
	52	3	COOC ₂ H ₅	i-Propyl	145
	53	3	COOC ₂ H ₅	3-Chlorphenyl	165
10	54	3	CN	-сн3	205
	55	3	CN	4-Chlorphenyl	>270
	56	4	COOCH3	CH3	167
	57	4	COOCH ³	i-Propyl	165
	58	4	COOCH3	n-Butyl	130
15	59	4	COOCH3	Pheny1	176
	60	4	COOC4H9t	CH3	150
	61	4	COCH3	CH3	193
	62	4	COC ₆ H ₅	Phenyl	112
	64	4	CONHS	i-Propyl	115
20	65	4	CONH ₂	n-Butyl	173
	66	4	CONH ₂	Cyclohexyl	185
	67	4	CONH2	Phenyl	200
	68	4	CONH2	3-Chlorphenyl	204
	69	4	CONH ₂	4-Chlorphenyl	221
25	70	4	CONHCH3	CH3	177
	71	4	CN	CH ³	209
	72	4	CN	i-Propyl	217
	73	4	CN	n-Butyl	>260
	74	4	CN	Cyclohexyl	225
30	75	4	CN	Phenyl	235
	77	4	CN	2,6-Dichlorphenyl	>250
	78	5	COOC ₂ H ₅	CH ³	148
	79	5	COOC ₂ H ₅	i-Propyl	113

Bsp. Nr	-, n	X	R	Fp.[*C]
٠				
80	5	соос ₂ н ₅	3-Chlorphenyl	98
81	, 5	CN	СНЗ	227
82	5	CN	4-Chlorphenyl	>250
83	5	CONH ₂	CH ³	>230

weiterhin wurden hergestellt:

Bsp.	Nr. Formel	Fp [*C]
84	H ₃ C CONH ₂ H ₃ C NH-C-NH-CH ₃	216
85	H ₃ C CONH ₂ H ₃ C CH ₃ CH ₃	>270
86	CH ₃ -C S NH-C-NH-CH ₃	193
87	CH NH-C-NH-CH ₃	>250

5 Bsp.Nr	• Formel	Fp.[°C]
10 88	H ₃ C CN NH-C-NH-CH ₃	180 (Z.)
15 89	NH-C-NH-CH ₃	198
20 90	NH-C-NH-CH ₃	>250
	*	

Weiterhi	Weiterhin wurden hergestellt	gestellt			
	$R^{2} \xrightarrow{R^{2}} A$		A H NH C	- conhr ⁶	
Bap. Nr.	R1	R2	E E	R ⁶	Fp C
91	×	i-Propy1	COZEt	t-Butyl	113-11
26	I	i-Propyl	COZEt	Phenyl	121
66	×	i-Propy1	COZEt	2-Buty1	122
94	Ħ	Ethy1	COZEt	i-Prop	104
95	×	Ethyl	COZEt	2-Buty1	109
96	I	Ethy1	COZEt	Phenyl	91
26	Ħ	i-Propyl	COZEt	CH ₃	84-86
98	i-Propy1	I	CONH2	1-Prop	>250
66	I	Ethy1	COZEt	p-Toly1	26
100	æ	Ethy1	COZEt	t-Butyl	146
101	Ethy1	CH ₃	COZEt	p-C1-Phenyl	164
102	Ethy1	CH3	COZEt	m-Cl-Phenyl	166
103	Ethy1	CH ₃	COZEt	p-OCH ₃ -Phenyl	154
104	Ethyl	снз	COZEt	p-Tolyl	182
105	Ethyl	CH3	COZEt	p-CF3-Phenyl	177

Bap.	Bsp. Nr. R1	R1	R2	E E	л6	₽p•C
106		Ethyl	СНЭ	COZEt	t-Butyl	169
107		Ethy1	снз	COZEt	o-Tolyl	131
108		Ethyl	CH3	COZEt	o-OCH ₃ -Pheny1	117
109		Ethy1	СНЗ	COZEt	2-Butyl	139
110		снэ	Ethy1	COZEt	o-C1-Phenyl	44
111		снэ	Ethyl	COzEt	m-C1-Phenyl	91
112		CH ₃	Ethyl	COzEt	p-C1-Phenyl	103
113		CH3	Ethyl	COzet	p-0CH ₃ -Pheny1	98
114		снэ	Ethyl	COEE	p-roly1	89
115		CH3	Ethyl	COZEt	p-CF3-Phenyl	76
116		снэ	Ethy1	COzet	i-Propyl	82
117		CH ₃	Ethy1	COZEt	Cyclohexyl	ιΩ
118		EH2	Ethyl	COZEt	t-Butyl	152
119		СНЗ	Ethyl	COZEt	Phenyl	108
120		снз	Ethyl	COZEt	o-Tolyl	106
121		снз	Ethyl	COZEL	o-OCH ₃ -Pheny1	ů1
122		СНЭ	Ethyl	COZEt	2-Butyl	βı
123		H	CH3	COZEt	o-Cl-Phenyl	141
124		#	CH3	COZEt	m-Cl-Phenyl	155
125		=	CH3	COZEt	p-C1-Phenyl	166

126 H 128 H 129 H 130 H 131 H 132 H 133 H	5			
	ຄມວ	COZEt	p-OCH ₃ -Pheny1	151
	CH3	COZEt	p-Toly1	153
	CH3	COZEt	m-CF3-Phenyl	156
	CH ₃	COZEL	i-Propyl	112
	CH ₃	COZEt	Cyclohexyl	122
	CH3	COZEt	t-Butyl	140
	CH ₃	COZEt	Phenyl	132
	CH3	COZEt	o-OCH ₃ -Phenyl	112
	CH3	COZEt	o-Tolyl	155
135 H	CH3	COZEt	2-Butyl	118
			енроор п	
136 H	снз	согснз	CH ₃	202
Н 25	n-Pent	COZEt	CH ₃	. 81
H 8E1	Ethyl	COzet	Cyclohexyl	101
139 H	Ethyl	COzet	o-C1-Phenyl	108
140 H	Ethyl	COZEt	m-CF3-Phenyl	85
141 H	Ethy1	COZEt	o-Tolyl	147

Bsp.	Nr.	isp. Nr. R ¹	R ²	R3	R6	Fp • cf
142		ж	Ethy1	COZEt	o-OCH ₃ -Phenyl	106
143		H	Ethy1	COZEt	m-C1-Phenyl	103
144		. #	Ethy1	COZEt	p-C1-Phenyl	108
145		H	CH ₃	COSEt	СН3	86
146		Ethy1	CH ₃	CO2-1-Propyl	t-Butyl	183
147		Ethyl	CH ₃	CO2-1-Propyl	1-Butyl	122
148		Fthy1	CH ₃	CO2-1-Propy1	1-Propy1	175
149		Rthyl	CHJ	CO2-1-Propy1	СНэ	130
150		H	, #	COZEt	o-Cl-Phenyl	137
151		Ħ	H	COzEt	p-C1-Phenyl	171
152		I	×	COZEt	m-CF3-Phenyl	147
153			Ħ	COZEt	3,5-C12-Pheny1	189
154		=	Ħ	COZEt	3,4-Cl ₂ -Phenyl	219
155		×	I	COZEt	p-Tolyl	145
156		×	x	COZEt	p-OCH ₃ -Phenyl	148
157		I	H	COzEt	p-NO2-Phenyl	240
158		H	×	COZEt	n-Butyl	29
159		×	I	COZEt	t-Butyl	176
160		H	H	COZEt	pF-Pheny1	165

Bap. Nr.	R1	R ²	R ^{З .}	R ⁶	Fp.C
161	=	Ŧ	COSEt	Cyclohexyl	137
162	Ethv1	CH3	COZEt	CH2CH2-S-CH3	Öı
163		, **	COZEt	o-OCH ₃ -Phenyl	114
164	×	i-Propyl	COZEt	o-C1-Phenyl	112
165	r	i-Propyl	COZEL	m-C1-Phenyl	88
166	= =	i-Propyl	COZEL	p-C1-Phenyl	135
167	X	i-Propyl	COZEL	p-OCH ₃ -Phenyl	106
168	I	i-Propyl	COZEt	p-Tolyl	108
169	.	i-Propyl	COSEt	m-CF3-Phenyl	. 122
170	×	i-Propyl	COZEt	o-Tolyl	144
171	×	i-Propyl	COZEt	o-OCH3-Phenyl	111
172	i-Propyl	H	CONHS	CH ₃	195
173	i-Propyl	Ħ	CONH2	Phenyl	>250
174	i-Propyl	Ħ	CONH2	Cyclohexyl	208
175	I	H	COZEt	2,4-Dimethylphenyl	176
176	Ħ	×	COZEt	o-Tolyl	142
177	H	H	COZEt	3,5-Dimethoxyphenyl	157
178	I	I	COZEt	3,4-Dimethylphenyl	151
179	I	Ħ	COZEt	3,4-Methylendioxyphenyl	162

R ¹	R ²	R³	R ⁶	Fp • C
1	x	COZEt	m-Toly1	137
	I	COZEt	2,6-Dimethylphenyl	109
	×	COZEt	2-0CH ₃ -4-CH ₃ -Phenyl	132
	Í	COZEt	m-OCH3-Phenyl	143
	×	COZEt	2,5-Dimethoxyphenyl	117
	E	COZEt	2,3-Dimethylphenyl	176
	Ħ	COZEt	3,5-Dimethylphenyl	177
	I	COZEt	3,4-Dimethoxyphenyl	165
	СН _Э	COOH	i-Propyl	181
	СНЭ	СООН	o-Tolyl	232
	Ethyl	COZEt	CH ₃	112
	Ħ	COZEt	i-Propyl	121
	æ	COZEt	s-Butyl	92
	I	COZEt	2-Butyl	87
	I	COZEt	t-Butyl	137
	×	COZEt	Cyclopentyl	113
	I	COZEL	Cyclohexyl	163
	I	COZEt	Phenyl	147
	I	COZEt	p-OCH ₃ -Phenyl	108

199 CH3 H CO2Et o-OCH3-Phenyl 94 200 H n-Pentyl CO2Et i-Propyl 01 201 H n-Pentyl CO2Et 2-Butyl 01 202 H n-Pentyl CO2Et t-Butyl 01 203 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 03 204 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 03 205 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 03 206 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 04 207 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 04 208 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 04 209 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 04 210 H n-Pentyl CO2Et A = NHCONCH3-Phenyl 04 211 H n-Pentyl CO2Et D-To1yl 04 <td< th=""><th>Bsp. Nr. R1</th><th>r L</th><th>R1</th><th>R²</th><th>R³</th><th>R6</th><th>Fp °C</th></td<>	Bsp. Nr. R1	r L	R1	R ²	R ³	R6	Fp °C
H n-Pentyl CO_2Et i-Propyl H n-Pentyl CO_2Et 2-Butyl H n-Pentyl CO_2Et 2-Butyl H n-Pentyl CO_2Et Cyclohexyl H n-Pentyl CO_2Et Phenyl H n-Pentyl CO_2Et Phenyl H n-Pentyl CO_2Et POCH3-Phenyl H n-Pentyl CO_2Et A * NHCONCH3-Phenyl H n-Pentyl CO_2Et A * NHCONCH3-Phenyl H n-Pentyl CO_2Et A * NHCONCH3-Phenyl H n-Pentyl CO_2Et A * O_CH3-Phenyl H n-Pentyl CO_2Et A * D_COHJ H n-Pentyl CO_2Et A * D_COHJ H n-Pentyl CO_2Et D_COHJ H n-Pentyl CO_2Et D_COHJ H n-Pentyl CO_2Et D_COHJ H n-Pentyl CO_2Et D_COHJ H n-Pentyl CO_	199		CH3	×	COZEt	o-OCH ₃ -Pheny1	94
H n-Pentyl CO2Et 8-Butyl H n-Pentyl CO2Et 2-Butyl H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl H n-Pentyl CO2Et Phenyl H n-Pentyl CO2Et Phenyl H n-Pentyl CO2Et p-OCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et A * NHCONCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et A * OCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et P-To1yl H n-Pentyl CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl H n-Pentyl CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl	200		, =	n-Pentyl	COZEt	i-Propyl	Öı
H n-Pentyl CO2Et 2-Butyl 10 H n-Pentyl CO2Et t-Butyl 10 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 10 H n-Pentyl CO2Et Phenyl 10 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 10 H n-Pentyl CO2Et p-CCH3-Phenyl 10 H n-Pentyl CO2Et n-Tolyl 10 H n-Pentyl CO2Et n-Tolyl 10 H n-Pentyl CO2Et n-Tolyl 10 H n-Pentyl CO2Et p-Tolyl 10 H n-Pentyl CO2Et p-Tolyl 10 H n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl	201	•	H	n-Pentyl	COZEt	s-Butyl	Öı
H n-Pentyl CO2Et t-Butyl 1 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 1 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 1 H n-Pentyl CO2Et Cyclopentyl 1 H n-Pentyl CO2Et p-OCH3-Phenyl 1 H n-Pentyl CO2Et A ** NHCONCH3-Phenyl 1 H n-Pentyl CO2Et A ** TO1yl 1 H n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl 1 H n-Pentyl CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl 2,4,5-Trimethylphenyl	202		×	n-Pentyl	COZEt	2-Buty1	Öl
H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl H n-Pentyl CO2Et Cyclopentyl H n-Pentyl CO2Et p-OCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et A * NHCONCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et A * NHCONCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et A * NHCONCH3-Phenyl H n-Pentyl CO2Et p-Tolyl H n-Pentyl CO2Et p-Tolyl H n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO2Et 2-i-Propylphenyl H n-Pentyl CO2Et 2-i-Propylphenyl	203		×	n-Pentyl	COZEt	t-Buty1	101
H n-Pentyl CO ₂ Et Cyclopentyl H n-Pentyl CO ₂ Et Cyclopentyl H n-Pentyl CO ₂ Et p-OCH ₃ -Phenyl H n-Pentyl CO ₂ Et n-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et m-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et m-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl	204			n-Pentyl	COZEt	Cyclohexyl	73
H n-Pentyl CO ₂ Et Cyclopentyl H n-Pentyl CO ₂ Et p-OCH ₃ -Phenyl H n-Pentyl CO ₂ Et o-OCH ₃ -Phenyl H n-Pentyl CO ₂ Et o-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et m-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et z,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et Z,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et Z,4,5-Trimethylphenyl	202	•		n-Pentyl	COZEt	Pheny1	Öı
H n-Pentyl CO ₂ Et p-OCH ₃ -Phenyl H n-Pentyl CO ₂ Et o-OCH ₃ -Phenyl H n-Pentyl CO ₂ Et o-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et m-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et z,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et Z,4,5-Trimethylphenyl	206		×	n-Pentyl	COSEt	Cyclopentyl	74
H n-Pentyl CO ₂ Et o-OCH ₃ -Phenyl H n-Pentyl CO ₂ Et o-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et m-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et z,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et Z,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et Z,4,5-Trimethylphenyl	202		×	n-Pentyl	COZEt	p-OCH ₃ -Phenyl	26
H n-Pentyl CO ₂ Et o-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et m-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et z,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et Z-i-Propylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et Z-i-Propylphenyl	208		I	n-Pentyl	COSEt	o-OCH ₃ -Phenyl	Ġ1
H n-Pentyl CO ₂ Et n-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et m-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2-i-Propylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl	209			n-Pentyl	COZEt	A = NHCONCH ₃ -Phenyl	48
H n-Pentyl CO_2Et m-Tolyl H n-Pentyl CO_2Et $p-Tolyl$ H n-Pentyl CO_2Et $2,3$ -Dimethylphenyl H n -Pentyl CO_2Et 2 -i-Propylphenyl H n -Pentyl CO_2Et 2 -i-Propylphenyl	210		×	n-Pentyl	COZEt	o-Toly1	80
H n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2-i-Propylphenyl H n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl	211		×	n-Pentyl	COZEt	m-Tolyl	9
H n-Pentyl ${\rm CO_2Et}$ 2,3-Dimethylphenyl H n-Pentyl ${\rm CO_2Et}$ 2-i-Propylphenyl H n-Pentyl ${\rm CO_2Et}$ 2,4,5-Trimethylphenyl	212		×	n-Pentyl	COZEt	p-Toly1	66
H n-Pentyl CO ₂ Et 2-i-Propylphenyl	213		×	n-Pentyl	COZEt	2,3-Dimethylphenyl	66
H n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl	214		×	n-Pentyl	COZEt	2-i-Propylphenyl	73
	215		×	n-Pentyl	COZEt	2,4,5-Trimethylphenyl	98

		Fp °C	160	166	120
	onhr ⁶	Н	CH ₃	i-Propyl	n_Buty1
	A = NHCONHR ⁶	R ₃	C2H5	C2H5	C2H5
rgestellt	A ER	R2	Ħ	×	Ħ
Weiterhin wurden hergestellt	R R	R1	CO2CH3	COSCH3	COZCH3
erhin		Bsp. Nr. R ¹			
Weit		Bsp.	216	217	218

5

Herstellung der Ausgangsprodukte

Beispiel In

10 2-Isocyanato-3-carboethoxythiophen

Zu 338 ml 20 %iger Phosgenlösung in Toluol (0,68 mol) wurde bei -10°C eine Lösung von 78 g (0,46 mol) 2-Amino-3-carbethoxythiophen in 700 ml Toluol zugetropft. Nach be-

- 15 endetem Zutropfenließ man innerhalb einer Stunde auf
 Raumtemperatur kommen und erwärmte dann langsam während
 einer Stunde bis zum Sieden. Die nun dunkelbraune Lösung
 wurde noch 2 Stunden unter Rückfluß gekocht, danach das
 überschüssige Phosgen durch Einleiten eines trockenen
- 20 Stickstoffs ausgetrieben. Anschließend wurde das Toluol im Vakuum abdestilliert mit dem Rückstand an der Ölpumpe destilliert.

Siedepunkt: 95°C bei 6 Pa

Ausbeute: 61,8 g, 69 % der Theorie

25 Ausgangssubstanzen:

K. Gewald, Chem. Ber. 98, 3571-3577 (1965)

K. Gewald, E. Schinke und H. Böttcher, Chem. Ber. 99,

94-100 (1966).

30 Analog erhielt man die Thienylisocyanate der Formel III

Analog wurden erhalten:

35

Ib

Schmp.: 38°C

5 ~-ос₂н₅ Sdp.: 120°C (1 Pa) Ιc N=C=0 10 C-OC2H5 Sdp.: 101°C (30 Pa) Id CH3 N=C=0 CO₂Et Schmp.: 90-93°C 15 Ie (CH3)3C Schmp.: 62-63°C If N=C=0 20 Sdp.: 160°C (30 Pa), IR 2200, 1690 cm "-0-СH₂-СН=СН₂ im Kugelrohr destilliert N=C=0 25 Sdp.: 142-147°C CH3 C-OC2H5 (5 Pa) IR: 2250, 1690 cm⁻¹ 30 Ih N=C=0

li	н ₃ с С-ос ₂ н ₅
	H ₅ C ₂ S N=C=0

Sdp.: 103°C (30 Pa) IR: 2250, 1690 cm⁻¹

Sdp.: 88°C (20 Pa) IR 2250, 1700 Schmp.: 45°C

Sdp.: 125°C (90 Pa) IR 2250, 1710

Sdp.: 96°C (15 Pa) IR 2250, 1710

Sdp.: 75°C (40 Pa)

Sdp.: 105°C (20 Pa)

5 Beispiel IIa

2-Amino-3-t-butyloxycarbonyl-4,5-dimethylthiophen

Ansatz: 100 g (0,71 mol) Cyanessigsäure tert.10 butylester

51,2 g (0,71 mol) Butanon 23,9 g (0,75 mol) Schwefel

71 ml Morpholin 140 ml Ethanol p.A

15

Das Keton wurde in Ethanol gelöst, dann wurden Morpholin und Schwefel zugegeben.

Zu der gelben Suspension wurde Cyanessigsäure-tert.-butylester zugetropft. Anschließend wurde 3 h auf 60°C erwärmt. Nach Abkühlung wurde das Gemisch auf 1 l Wasser gegossen, 750 ml Ether zugefügt, die organische Phase abgetrennt, die wäßrige Phase mit 200 ml Ether extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden mit 2 x 200 ml NaOH (5 %ig), 25 200 ml Wasser, 2 x 200 ml 5 %iger H₂SO₄, 200 ml Wasser und 200 ml NaHCO₃ gewaschen, mit Na₂SO₄ getrocknet. Nach Verdampfen des Lösungsmittels im Vakuum verblieben 133,8 g

Impfkristalle wurden zum Rohprodukt gegeben, wobei der 30 Kolbeninhalt erstarrte.

Ausbeute: 50 g = 31 % der Theorie

Fp: 82-85°C

5 Analog erhält man die Aminothiophene der Formel

10

	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	Physik.Daten
				181	•
5	IIb	C ₂ H ₅	CH3	COOC ₂ H ₅	Fp 44°C
•	I I·c	H	i-Propyl	COOC ₂ H ₅	101°C
					(5 Pascal)
	IId	H	i-Butyl	COOC ₂ H ₅	
	Ile	H	n-Pentyl	COOC ₂ H ₅	152°C
0			•		(50 Pascal)
	IIf	CH3	С ₂ Н ₅	COOC ₂ H ₅	148°C
-					(250 Pascal
	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	Fp. [°C]
5	Ilg	← CI	1 ₂ +3	COO ₂ CH ₅	90
	IIh		1 ₂ +3	CN	149
	IIi	+CI	1 ₂ +4	сооснз	112
	IIj	+CI	1 ₂ + ₄	CN	143
_	IIk	· tci	1 ₂ +4	CONH ₂	185
u	111	-€CI	1 ₂ +5	COOC ₂ H ₅	105
U					
0	IIm		¹ 2 ⁺ 5	CN	121

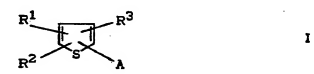
35

<u>Le A 23 725</u>

5 Patentansprüche

 Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I

10



15

in welcher

20

A für die Reste Ia und Ib steht

Ia

IЪ

- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocylischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- R³ für die Reste CN, COOR⁷. CONR⁸R⁹. COR¹⁰ steht.
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- 15 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cylcoalkyl steht,
- R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
 steht.
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

als leistungsfördernde Mittel für Tiere.

Le A 23 725

5 2. Thienylisocyanate der Formel III

in welcher

- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- 30 R³ für die Reste COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
 - R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Methyl, Cycloalkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

- 5 R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-isocyanat.
- Verfahren zur Herstellung der Thienylisocyanate der Formel III gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylamine der Formel V

$$\mathbb{R}^{1} \longrightarrow \mathbb{R}^{3}$$

$$\mathbb{R}^{2} \longrightarrow \mathbb{N}\mathbb{H}^{2}$$

25 in welcher

 R^{1} , R^{2} , R^{3} die in Anspruch 2 angegebene Bedeutung besitzen,

30 mit Phosgen umsetzt.

35

5 4. Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI

in welcher

15

- n für 3, 4, 5 oder 6 steht,
- A für die Reste Ia und Ib steht

für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

für Wasserstoff, gegebenenfalls aubstituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls aubstituiertes Aryl steht,

35

- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - RB für Wasserstoff Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
 - 5. Verfahren zur Herstellung der Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI

25

VI

30 in welcher

n für 3, 4, oder 6 steht,

für die Reste Ia und Ib steht **5** .

Ia

10

Ib

für den Fall, daß n für 4, 5, 6 steht, für die \mathbb{R}^3 15 Reste CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste $COOCH_3$, $COO(C_{2-4}-Alkenyl)$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht,

20

für Wasserstoff oder Alkyl steht, R4

für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes R^5 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

25

für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes R⁶ Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

30

für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes R^7 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

- 5 R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R10 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
dadurch gekennzeichnet,

daß man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁵ für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

n, R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Isocyanaten der Formel VIII

OCN - R⁶ VIII

in welcher

35 R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat,

umsetzt, oder

10

25

5 b) daß man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R3 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Aminen der Formel IV

$$H - NR^5R^6$$
 IV

in welcher

20

 \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 die oben angegebene Bedeutung haben,

25 umsetzt, oder

c) daß man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

35 n, \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X

$$Hal - C = N - R^6$$
 X

in welcher

5

LO

.5

 \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht,

umsetzt.

- 6. Mittel zur Leistungsförderung von Tieren gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -ischarnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 7. Tierfutter, Trinkwasser für Tiere, Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere gekennzeichnet durch
 einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 8. Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1 zur Leistungsförderung von Tieren.
 - 9. Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Leistungsförderung von Tieren, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I

5 gemäß Anspruch 1 mit Streck- und/oder Verdünnungsmitteln vermischt.

10. Verfahren zur Herstellung von Tierfutter, Trinkwasser für Tiere oder Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser
 10 für Tiere, dadurch gekennzeichnet, daß manThienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I gemäß Anspruch 1 mit Futtermitteln oder Trinkwasser und gegebenenfalls weiteren Hilfstoffen vermischt.

15

20

25

30



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 86 10 6209

ategoria		ents mit Angabe, soweit erforderlich,	Betrifft	KLASSIFIKATION DER
area burg	lam reb	Sgeblichen Telle	Anspruch	ANMELDUNG (Int. CI 4)
Y	DE-A-2 645 613	(AMERICAN	1,4-7	3 00 77 3 43 6
	CYANAMID)			A 23 K 1/16 C 07 D 333/38
	* Ansprüche *			C 07 D 333/68
				C 07 D 333/78
Y	US-A-3 989 505	(L.G. NICKELL)	1,4,7	C 07 D 333/80
	* Ansprüche *			
Y	DE-A-2 510 936	(CHEVRON)	1,6	
	* Ansprüche *		,	
		•	1	
A j	DE-A-2 648 248	(AMERICAN	1,4-7	
	CYANAMID)			
	* Ansprüche *			
•	•			٠.
A	AT-B- 311 994	(DR. F. SAUTER)	1,4	
	* Ansprüche *			
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
A		CTS, Band 91, Nr.	1,4-7	
	1, 2. Juli 1979,	, Seite 97, Nr. Ohio, US; & BR -		A 23 K 1/00 C 07 D 333/00
	A = 78 02 533 ()	AMERICAN CYANAMID		0 07 1 333700
	CO.) 19.12.1978	,		,
	* Zusammenfassu	ng *		
	,			
•				
		•		*
		• .		
			_	·
Der	vorliegende Recherchenbericht wur	rde für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche 25-08-1986	CHO	ULY J.
	DEN HAAG	72-00-1200	. Cho	OLL O.
	ATEGORIE DER GENANNTEN D		s Patentdokum	ent, das jedoch erst am oder
Y: vo	n besonderer Bedeutung allein i n besonderer Bedeutung in Vert	bindung miteiner D: in der	Anmeldung an	atum veröffentlicht worden ist igeführtes Dokument
A: te	ideren Veröffentlichung derselbi chnologischer Hintergrund chtschriftliche Offenbarung	en Kategorie L: aus ar	ndern Gründen	angeführtes Dokument
O: ne	chtschriftliche Offenbarung vischenliteratur	0 . 0.6(4		Patentfamilie, überein-